رقم ك _ • / ٢٠١١

جمعيالهما المعرب

۲۸ شارع رمسیس بالقاهرة _ تأسست فی ۳ دیسمبر سنة ۱۹۲۰

المواصفات القياسية المصرية

كريسان النجاس في المريسان المريسان المريسان المريسان المريسان المريسان المريسان المريسة في معالجة مياه الشرب)

النمن . و مليا

ESEN-CPS-BK-0000000355-ESE

00426438

رقم ك - • / ٢٥١١

جمعيالمهار المضرية

۲۸ شارع رسیس بالقاهرة ـ تأسست فی ۳ دیسمبر سنة ۱۹۲۰

المواصفات القياسية المصرية

كرياالكايس

(المستعملة في معالجة مياه الشرب)

الثمن . و مليا

وضعت هـذه المواصفات اللجنة الهندسية الصحية لأعمال الميـاه المكونة من:

المقرر: السيد الاستاذ محمد عبد المنعم مصطنى أستاذ البلديات والطرق بكلية الهندسة ، جامعة القاهرة

أعضاء: السيد المهندس محمود وصنى وكيل وزارة الشنون البلدية والقروية سابقا

السيد المهندس محمود عبد العزيز اسماعيل مدير قسم الإنشاءات والمرشحات بالإدارة العامة الهندسة الصحية

السيد المهندس محود عبد الحيد

مدير قسم المواسيرالصاعدة والمحطات بالإدارة العامة للهندسة الصحبة

> السيد الدكتور مصطنى رائف وكيل قسم المياه بوزارة الصحة

السيد المهندس محمد توفيق ابراهيم عبد العزيز م . مدير أعمال بالإدارة العامة للهندسة الصحية

المواصفات القياسية المصرية

كبريتات النحاس

المستعملة في معالجة مياة الشرب

کبریتات النحاس المقصودة فی هذه المواصفات هی التی ینطبق
علی جزیتها المعادلة الکیمیائیة نح کب ۱،۰۵ ید ۱، ای کبریتات
قالنحاس المائیة .

٣ ــ بحب أن تكون كبريتات النحاس من النوع الذي الذي لا تقل السبة النحاس فيه عن ٢٠٠/ ولا تزيد نسبة الحديد فيه عن ٢٠٠/ وأن والرصاص عن ٢٠٠/ والحارصين (الزنك) عن ٥٠٠٥/ ، وأن لا يزيد الزرنيخ فيه عن ١٠٠٠ جزء في المليون ، كما يجب أن يكون المحلول في الماء (١ جم من المادة مذاب في ٢٠ ملليلتر من الماء المقطر) متعادل عند استعال المثيل البرتقالي كدليل .

طريقة أخذ العينات للتحليل

٣ _ يختار ه إ من عدد عبوات الرسالة ، ويؤخذ من كل عبوة حوالى نصف كيار جرام من المادة وذلك بعمل ثقب أو فتحة فى العبوه خطر حوالى ه سنتيمتر فى أى جزء منها ، وبراى أن تكون أوضاع الاجزاء المختارة مختلفة فى كل و احدة عن الاخرى ، وبواسطة مفرفة

معدنية أو خشية يسحب من المادة كمية تساوى الوزن المطاوب على وجه التقريب. وتجمع العينات كلها وتخلط مع بعضها خلطا جيدا ، وتقسم السكية جميعها إلى أربعة أقسام متساوية، يؤخذ من إحداها ثلاث عينات لا يقل وزن كل منها عن نصف كيلو جرام . ثم تعبأ العينات الثلاث كل في وعاء نظيف لا يسمح بنفاذ الهواء أو الرطوبة اليه . ويختم بالشمع الاحر أو أى مادة أخرى تقوم مقامه . ويكتب على كل من هذه الأوعية بخط واضح التاريخ الذى أخذت قيه العينة ورقم الرسالة و توقيع المكلف بأخذها ، و ترسل واحدة منها للممل الكيمياني لإجراء التحليل اللازم عليها . وتحفظ العينتان الباقيتان واحدة طرف البائع والآخرى طرف المشترى .

و بجوز أخذ كمية أقل من العينة عند توريد كميات صغيرة ، ويشترط اتفاق طرفى التماقد على ذلك .

بجهيز العينة في المعمل

عب سحق محتويات العبوة الواردة للمعمل سحقاً تاماوخلطها خلطا جيدا ثم أعادتها إلى مكانها داخل عبوتها الاصلية مع أحكام غلقها أو وضعها فى وعاء آخِر نظيف محكم الغلق لا ينفذاليه الهواء و لا الرطوبة قبل البدء فى إجراء الاختبارات المطلوبة .

التحليل الكيمياتي النحاس

٥ ــ تقدر كمية النحاس في العينة بالظريقة الآتية:

يوزن المجم من العينة وزنا دقيقا ، وينقل إلى كأس من الزجاج ويذاب في حوالى ٥٠ مللياتر (مل) من الماء المقطر الخالى من النحاس ثم يضاف اليه حوالى ٣ جم من يوديد البوتاسيوم مع ٥ مل من حامض الخليك الثلجى . ويعاير اليود الناتج تدريجيا بواسطة محاول عشر عيارى من كبريتو كبريتات الصوديوم حتى يصير لون المحلول أصفر باهتا فيضاف اليه قليل من محلول النشا ، وتستمر المعايرة إلى أن يصبح الماون بنفسجيا باهتا فيضاف اليه حوالى ٢ جم من كبريتو سيانات النوشادر الاظهار اللون ، وتكل المعايره إلى نهايتها عند ضياع اللون كلية .

وكل 1 مل من محلول عبريتو كبريتات الصوديوم يعادل ٦,٣٥٨ ملليجرام من النحاس .

الرصاص والحديد والزنك

الزنك تجرى الاختبارات الآتية :

(١) إزالة النحاس وتقدير كمية الرصاص :

يذاب . . ١ جم من العينه في حوالي . . ٤ مل من الماء المقطرو محمض المضافة ١ إلى ٢ مل من حامض الازو تيك المركز . ثم ينقل المحلول إلى قارورة بطاريه و يمرد فيها تيار كهربائي قدره و ١ إلى ١ أمبير لمدة ٢٩ ساعة مع استمال قطبين لو لبين من البلاتين لا يقل السطح المعدالرسوب لكل منهما عن ١٦٠ سم ٢ سبق تنظيفها جيدا ووزن القطب الموجب بعد تجفيفه عند درجة . . ٢٠ مثوية وعلى أن يكون المحلول دائم الحوضة مدة التكهرب حتى لا يرسب الخارصين على هيئة الهيدروكسيد . و يرقع القطبين أخيرا ويفسلان بالمهاء المقطر داخل المحلول . ويؤخذ القطب الموجب الذي يكون قد رسب عليه الرصاص على هيئة فوق الاكسيد (د ١ م) ويوضع في قرن درجة حرارته ثابتة عند . ٢٠٠ مثوية إلى أن يتم جفافه ثم يوزن .

و تكون النسبة المئوية للرصاص فىالعينة ــــــ الزيادة فىوزن القطب الموجب بالجزام × ٨٦٦٢ .

ملاحظة: ينظف القطب الموجب مما علق عليه من فوق أكسيد الرصاص بغمسه في حامض الازوتيك المركز المحتوى على قليل من الجلوكوز أو حامض الاوكساليك.

(م) فصل معادن مجموعة كبريتيد الهيدروجين

بشبع المحلول المتبقى من الفقرة (١) السـابقة بغاز كبريثيد الهيدروجين. ويرشح المحلول إذا رسب فيه شيء أو تعكر لونه.

(ح) فصل الحديد وتقدير كبته:

إذا وجد الحديد فإنه يوجد فى ناتج الترشيح من الفقرة (س) الشابقة . وفى هذه ألحالة يسخن المحلول لغاود غاز كبريتيد الهيدروجين ويركز المحلول إلى أن يصير حجمه حوالى . . و مل بعد اضافة ه مل من فوق أكسيد الهيدروجين لاكسدة الحديد ، شم بعثاف الى المحلول الذى تم تركيزه قليل من محلول كلوريد التوشادز وهيدروكسيد التوشادر لترسيب هيدروكسيد الحديد يك شم يرشح المحلول مع غسل الراسب بمحلول كلوريد النوشادر عدة مرات .

والتعدير كية الحديد في العينة بحرى الآتى:

يحضر محلول فياسى من الحديد _ ثنائى التكافؤ محتوى على ١٠٠٩ في اللّم وذلك بإذابة ٢٠٠٧ ، جم من كبريتات النوشادر والحديد وزنى و الله المقطر و ٢٠ مل من حامض الكّبريتيك المركّز ويسخن المحلول تسخينا هيئا مع اضافة محلول عشر عيارى من برمنجات البوتاسيوم (٤) نقطة فنقطة إلى أن يتم أكسدة الحديد ويعرف ذلك عند ظهور لون وردى خقيف لايزول بعد دقيقه واحدة . ثم ينقل المحلول الى قارورة مدرجة سعتها لتر ويعناف من الماء المقطر الكنية المناسبة الى العلامة . ويعيير كل ١ مل من هذا المحلول الخفف محتويا على ١ . ملجم الى العلامة . ويعير كل ١ مل من هذا المحلول الخفف محتويا على ١ . ملجم

من الحديد . و باستمال طريقة التقدير المقارن بالآلوان (Methods Methods) المعروفة يمكن تقدير الحديد ، وذلك بإذابة ما على ورقة الترشيح من البقايا المذكورة فيا قبل فى حامض الهيدروكلوريك المخفف بنسبة ١:١ مع استقبال نانج الاذابة فى أنبوبة نسلر . وتغسل ورقة الترشيح جيدا بالماء المقطرحتي يصير حجم ما بالانبوبة ه ؟ مل . ثم يضاف البياه مل من محلول ٢ ٪ كبريتوسيانات البوتاسيوم . وفى أتابيب نسلر أخرى مشابهة لها تماما فى السعمة والقطر يوضع ١,٠ و ٢,٠ نسلر أخرى مشابهة لها تماما فى السعمة والقطر يوضع ١,٠ و ٢,٠ كبر مل . . الح من محلول الحديد القياسي السابق شرحه . ويضاف الى علول كبريتوسيانات البوتاسيوم .

وترج محتويات الانابيب جميعها رجا جيدا . ثم تنقل الانبوبة التي بها العينة الى المكان المخصص لها في جهاز قياس الالوان (Colorimeter) وينقدل الى الجزء الآخر المخصص لانبوبة المجلول القياسي الانابيب واحدة تلو الاخرى لانتخاب الواحدة منها التي يتهائل اللون بها مع الانبوبة التي بها محلول العينة وهي المعلوم ما بها من الحديد . وبذلك تكون النسبة المتوية للحديد عبارة عن عدد الملياترات المأخوذة من محلول الحديد القياسي المخفف مضروبا في العدد ١٠٠٠.

ى _ الكشف عن الخارصين (الونك) وتقدير كميته:

يؤخذ ناتج الترشيح بعد استخلاص الحديد كالمبين بالفقرة (حو) و يركز بالتسخين الى أن يصير حجمه حوالى . . ، ، مل ثم يعادل بحامض

الكبريتيك المحفف نقطة فنقطة مع استعال عباد الشمس كدليل ، و في النهاية يزاد اليه ثلاث نقط من الحامض . ويرسب الحارصين فيها بعد بتشبيع المحلول بغاز كبريتيد الهيدروجين ويترك ليلة بالمعمل فإذا تُعكر المحلول أو ظهر به راسب كان ذلك دليلا على وجود الحارصين .

ولتقدير كمية الخارصين يرشح السائل ويفسل الراسب (كريتيد الخارصين) ويفسل أو لا بالماء المقطر ثم يذاب في حامض الهيدروكلوريك الخفف (٢ع)، وبعد الذوبان يعادل المحلول بمحلول قوى من النوشادر مع استعال عباد الشمس كدليل ثم يضاف الى هذا المحلول المتعادل .٢ مل من محلول فوسفات النوشادر (١٠٠٪) ويسخن، ثم يترك بعد ذلك فترة من الوقت ليرسب الخارصين على هيئة فوسفات الخارصين والنوشادر — خ (زيد في) فو إ ب شم برشح في القمع المعروف بالد (Sintered glass filter) سبق تجفيفه في فرن ذي درجة حرارة بالد (عده عند ١٠٥ مثويه ووزئه ، وفي نهاية الترشيح والفسيل يعاد وزن القمع عا علق عليه من الراسب بعد تمام جفافه في الفرن آنف الذكر و تبريده في المجفف.

وبضرب فرق الوزنين في العدد ٣٦٦٤. تنتج النسبة المثوية المحتوية عليها العينه من الحارصين (الزنك) .

الزرنيخ

٧ ــ للكشف عن الزرنيخ وتقدير كيته يجرى الآتى:

يوزن ١ جم من كبريتات النحاس وزنا دقيقا وتذاب في ١٠ مل من الماء المقطر في قنينة تقطير من الزجاج سعة ١٠٠ مل. ثم يضاف اليها م، مل من حامض الهيدروكلوريك المركز مع نقطتين من محلول كلوريد القصدير وز، وتوصل القنينه بعد ذلك بمكثف ويقطر من من محتوياتها ٢٠ مل ، ثم يفصل المكثف ويضاف بضع نقط من ما. البروم. ويزال البروم الزائد بعد خمس دقائق باضافة بضع نقط من محلول كاوريد القصديروز، ثم يضاف إليه. ٤ مل من الماء المقطر وتنقل المحتويات جميمها الى زجاجة جهاز جوتزيت، ويضاف اليها قليل من خراطة الخارصين الخالية من الزرنيخ ، وبسرعه يركب بقية الجهاز . وتقلب محتويات الزجاجة وتترك بعد ذلك وهي فى درجة المعمل العادية لمدة ساعة . ثم ترفع قصاصة الورق المشبعة بمحلول كاوريد الزئيقيك من أنبوبتها . وبمقارنة اللون الناتج بما تعطيه محاليل قياسيه يحتوى الملليلتر منها على ١٠. ملجم أو مضاعفاته من الزرنيين عولجت بنفس الطريقة عكن تقدير كبية الزرنسخ في العينه.

الاختبارات

۸ - جميع الاختبارات فيما عدا الزرنيخ والنسبة المئوية للنحاس
تكون اختيارية و بالاتفاق بين طرفى التعاقد.

